Cited documents

EP0306912

XP00210734

XP00210734

XP00210734

Original document



Lipopeptides inducing T-cyxtotoxic lymphocytes and their use as vaccines

Publication number: EP0945461

Publication date: 1999-09-29

Inventor: BOUTILLON CHRISTOPHE (FR); MARTINON FREDERIC (FR); SERGHERAERT CHRISTIAN (FR); MAGNE REMY

(FR); GRAS-MASSE HELENA (FR); GOMARD ELISABETH (FR); TARTAR ANDRE (FR); LEVY JEAN-

PAUL (FR)

Applicant: PASTEUR INSTITUT (FR); INST NAT SANTE RECH MED

(FR)

Classification:

- international: C07K14/16; A61K39/00; C07K14/005; A61K39/00; (IPC1-7):

C07K14/16; A61K47/48

european:

Application number: EP19990105773 19911218

Priority number(s): EP19910403446 19911218; FR19900015870 19901218

View INPADOC patent family

Report a data error he

Abstract of EP0945461

A lipopeptide (J) is new and comprises a partial peptide containing 10-40 amino acids and at least one antigenic determinant specific for cytotoxic T lymphocytes. A lipopeptide (I) is new and comprises partial peptide containing 10-40 (especially 10-20) amino acids and at least one antigenic determinant specific for cytotoxic T lymphocytes. The lipopeptide comprises at least one 10-20C fatty acid derivatives (a) - (c) and/or at least one modified steroid group coupled to functional groups alpha NH2 or epsilon NH2of the amino acids; (a) 2-aminohexadecanoic acid; (b) a lipopeptide of formula (A); or (c) a lipopeptide of formula (B); Independent claims are also included for the following: (1) a vaccine against a pathogenic agent containing (I); (2) use of (I) for the preparation of a medicament for: (i) immunizing a human or animal against an antigen by inducing cytotoxic T-lymphocytes; (ii) immunizing a human or animal against tumor cells; and/or (iii) immunizing human or animal against pathogens; (3) a pharmaceutical composition (II) comprising (I) and diluents or pharmaceutically acceptable compatible adjuvants

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Description of EP0945461



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

EP 0 945 461 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 29.09.1999 Bulletin 1999/39 (51) Int. Cl.6: C07K 14/16, A61K 47/48

(21) Numéro de dénôt: 99105773.8

(22) Date de dépôt: 18.12.1991

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(30) Priorité: 18.12,1990 FR 9015870

(62) Numéro(s) de document de la (des) demande(s) initiale(s) en application de l'article 76 CBE: 91403446.7 / 0 491 628

(71) Demandeurs:

 INSTITUT PASTEUR DE LILLE 59019 LIIIe Cédex (FR)
 INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) 75654 Paris Cédex 13 (FR)

(72) Inventeurs:

 Boutillon, Christophe 59800 Lille (FR)
 Martinon, Frédéric 92120 Montrouge (FR) · Sergheraert, Christian

59190 Morbecque (FR) • Magne Rémy

78620 L'Etang la VIIIe (FR) • Gras-Masse, Hélèna

59710 Merignies (FR)
- Gomard, Elisabeth

Gomard, Elisaber
 75017 Paris (FR)

Tartar, André

62490 Vitry en Artois (FR) • Levy, Jean-Paul

75013 Paris (FR)

75008 Paris (FR)

(74) Mandataire: Phélip, Bruno et al c/o Cabinet Harlé & Phélip 7, rue de Madrid

Remarques:

emarques:

Cette demande a été déposée le 22 - 03 - 1999
comme demande divisionnaire de la demande
mentionnée sous le code INID 62.

(54) Lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques et utilisation comme vaccins

(57) Lipopepides inducteurs des lymphocytes oytotoriques comprenant une parie peptidique ayant entre 10 et 40 acides aminés environ et comportant au moins un déterminant antigénique induisant spécifiquement des lymphocytes T cytotoxiques. Les lipopepides comprement également une ou plusieurs chaines dérivées draictes gas choisis parmi l'acide 2-aminohexadécanoique, le pimélautide et le triméxautide et/ou un ou plusieurs groupements stéroides modifiés.

Lesdis lipopeptides peuvent être utilisés pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'un artigène, d'aigents pathogènes, tels que des virus ou des parasites. La partie peptidique peut notamment être un fragment de la proténie codée par le gène ENV des virus HIV, en particulier le fragment 312-327 ou le fragment 302-336 de cette protéine.

EP 0 945 461 A1

Description

- [0001] La présente invention a pour objet de nouveaux lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques. [0002] Elle a d'autre part pour objet l'utilisation de tels lipopeptides comme vaccins.
- g 10033 La plupart des vaccins utilisés induisent une réponse par l'intermédiaire des anticorps. Néanmoins, il a été montré que les lymphorjes cytotoxiques peuvent de manière efficace protéger des ouris contre droires microorganismes pathogènes (Skehel et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1982, 79; 988; Lukacher al. Exp. Med. 1984, 160: 814). Ceci a été auss montré pour des lymphorjes et ryotoxiques humains dingés contre des cytomégalovius (Quinnant al. N. Engl. J. Med. 1982, 307; 7. Rook et al. , Am. J. Med. 1984, 76: 385). Cependant peu de choses sont connues concernant linduction de l'immunité due aux hymphorytes.
 - [0004] Des auteurs ont tente d'induire în vivo des lymphocytes T cytotoxiques (CTL) à l'aide de peptides dérivés de l'ovalbumine (Carbone et al. J. Exp. Med. 169: 603, Ishidoa et al. 1989, J. Immunol. 143:1094). Ces auteurs ont obteru des immunisations, mais ces résultats sont opécifiques des pedifiées dérivés de l'ovalbumine.
- [0005] ACHELE et al. (1990) J. Exp. Med. 171: 1815) ort, quant à eux réussi à induire une réponse T cytolytique 15 par des injections répétées in vivo d'un peptide synthétique en émulsion dans de l'adjuvant incomplet de Freund. Ces auteurs n'indiquent pas l'importance de l'adjuvant dans leurs conditions d'immunisation. Cependant, ils laissent supposer qu'un adjuvant est nécessaire à l'obtention d'une telle réponse.
 - [0006] La demande EP-203.676 a pour objet un vaccin destiné à induire une réponse par l'intermédiaire des cellules T, comprenant des conjugués peptide-acide gras. L'acide gras utilisé est l'acide palmitique. Cependant, ce vaccin comprend aussi de l'aditivant de Freund.
- [0007] A la connaissance du demandeur , seuls DERES et al. (Nature, Volume 242, 30 Novembre 1999) ont décrit l'utilisation d'un lipopeptité synthétique pour induire in vivo les lymphocytes T cytotoxiques (CTL). Dans cet article , le fragment N° 147-158 d'une nucléoprotéine du virus influenza est couplé avec du tripaimitoyi-Setyl-cystényi-setylerine(PSCSS). Il est montré que le conjugué peptide N° 147-158-lipide PSCSS induit une réponse CTL contre des ze cellules cibies irfectées par le virus influenza, tandis que des souris immunisées avec seulement le peptide N° 147-
- 155 ou avec le peptide Ser Ser-NP 147-158 ne génèrent pas de lymphocytes T cytotoxiques dirigés contre ce virus. [0008] Il est aussi à noter qui des lipopeptides ont déjà été utilisés pour induire des réactions immunologiques vie à vis d'artigènes précis , mais les réponses engendrées impliquent la synthèse d'anticorps, et non des réponses lymphociaires?
- 30 [0009] HOPP (Molecular Immunology, 21, I3-16, 1984) a montré que l'on pouvait obtenir des anticorps dirigés contre un déterminant du virus de l'hépatite B en immunisant des lapins à l'aide d'une molécule constituée d'un peptide de 15 acides aminés correspondant au déterminant antigénique du virus de l'hépatite B et d'un résidu pseudolipidique, la diparimityol lysine.
- [0010] La demande EP-93.851 décrit des lipopeptides comprenant une séquence peptidique de 6 à 50 acides amisés liée à une partie lipophile telle qu'un acide gras palmitique, stéarique , béhénique, cléique ou mycolique . Il est mentionné oue ces lipopeptides induisent la synthèse d'anticoros.
 - [0011] L'article de Wiesmüller et al (Vaccine, vol.7, n°1, 29-33, 1989) décrit l'utilisation d'un lipopeptide formé d'une partite de la séquence du virus FMDV (VP.) et du lipide P₂CSS pour induire la synthèse d'amtiorus (D012) Le résumé de l'article de Jacob et al (Chemical Abstacts, vol.104, n°21, 472, abrègé 184.455 x, 1986) con-
- cerne l'induction de la synthèse d'anticorps par un lipopeptide formé de la toxine tétanique liée à un résidu dipalmityl. [0013]. Le résumé de l'article de Watair et al (Chemical Abstracts, vol. 106, p. 516, résumé n° 154.381 u., 1987) est relatir à l'utilisation de peptides correspondant à la région N-terminaire de la glycoprotéine D du vius HSV couples à l'acide palmitique. Il set indiqué clairement dans cet article qu'il y a induction d'une réponse par l'intermédiaire des cel·lules T mais que cette réponse n'est pas du ce de des lymphopries T optiotoiques T optioniques.
- 5 [0014] Deux autres documents concernent la synthèse et l'étude de la structure de lipopeptides .
- [0015] La demande Internationale WO 89 1O 348 a pour objet des lipopeptides dérivés d'acides gras tels que les acides aminoeicosanique, aminodécanoïque, aminotétradécanoïque, bromodécanoïque et bromododécanoïque.
- [0016] Il est mentionné que ces composés peuvent être utilisés comme adjuvants et support pour vaccins, mais sans donner de moyens de mise en oeuvre.
- 50 [0017] Le résumé de l'article de Mercy et al (Chemical Abstracts, vol. 106, n°25, 264, abrégé n° 209.649, p. 1987) concerne l'analyse structurale d'un lipopeptide formé d'un fragment d'une protéine du virus G et du lysine-palmito). [0018] Cetta analyse de l'était de la technique montre donc qu'aucune technologie applicable à différents types de déterminants antigéniques n°a été mise au point permettant d'obtenir l'induction des lymphocytes T cytotoxiques, avec une réponse induite brût, et ne nécessatint pas d'administration d'adjuvant.
- 55 [0019] Le demandeur a montré de manière surprenante que l'on pouvait induire chez un organisme hôte une réponse des lymphocytes T Cytotoxiques contre un artigiène en immunisant ledit organisme avec un complexe lipopeptidique contrenant un des déterminants de cet artigiène.
 - [0020] De manière encore plus surprenante, le demandeur a montré que cette induction pouvait être obtenue pour

un grand nombre de déterminants antigéniques de divers agents pathogènes.

[0022] Lesdits dérivés d'acides gras peuvent être notamment l'acide 2-amino hexadécanoïque (D,L) de formule (I) suivante :

la N-ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (II)suivante:

- ou son dérivé de formule :

15

30

35

45

50

55

la N,N-diplamitoyl-lysine (L) de formule (III) suivante:

le pimélautide de formule (IV) suivante :

15 le triméxautide de formule (V) sulvante :

ou un de leurs dérivés.

30

35

[0023] Lesdits groupements stéroïdes peuvent être la N-ε-((cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyi]-İysine (L) de formule (VI) sulvante :

l'acide (cholest-5-ényl-3-oxy) acétique de formule (VII) suivante :

ou un de leurs dérivés

10

[0024] La partie peptidique peut être un fragment de toute protéine issue d'agent pathogène présentant un déterminant antioénique.

[0025] De telles protéines peuvent notamment être les protéines du vinus HIV1 ou HIV2, en particulier la protéine code par le gine nerv. Dans ce cas, on peut de mainére avantagouse utiliser les fragments 318-237 ou 302-338 sebon la séquence HIV1-9RIV (Hyers, C.A.B. Rabson, S.F. Josephs, T.F. Smith and E. Wong-Staal (Eds.). 1989. Human retrovirus and AIDS. Los Alamosa Laboratory III:50) de cette protéine, pour former la molécule conjuguée lipopeptidique.

20 [0026] La présente invention a d'autre part pour objet des vaccins à l'encontre de virus ou de parasites contenant l'un des lipopetides précédemment décrits, et en particulier des vaccins à l'encontre des malades liées aux virus HIV, les-dits vaccins contenant avantageusement un fragment de la protéine produit du gêne env.

[0027] La présente invertion a de plus pour objet des compositions pharmaceutiques contenant une quantité efficace d'au moins nu des composés précédemment décrits en association avec un ou puiseiurs dilusaitos ua digiuvants conset bibles et pharmaceutiquement acceptables. Ces compositions sont en particulier destinées au traitement des maladies liées aux virus HIV per industrion des l'imphorées T votrobisons.

[0028] La présente invention a encore pour objet l'utilisation des lipopetities précédemment décrits pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encorter d'agents pathogènes par induction des lymphocytes T cytotoxique. De tels agants pathogènes peuvent être des virus ayant une dépense cytotoxique importante, en particulier les virus HIV1 et HIV2, et certains parasites.

[0029] Lesdits lipopeptides peuvent aussi être utilisés contre certains cancers afin d'induire une réponse CTL spécifique de certaines cellules tumorales.

(0303). Les lipopepides chiefs de la présente invention peuvent être obtenus a partir des constituants profétiques et peudolipides par des méthodes comuse de l'homme du métier, en particulaire soit par couptage des acides enninées et peudolipides par des méthodes comuses de la partie peptidique avec le pseudo-lipide sur mobilisé sur une résine, c'est-à-dire par synthèse en phase soites, soit au couptage du causculo-ripide sur une peutite immobilisé en phase soites.

[0031] Il est à remarquer que les lipopeptides seion l'invention, présentent l'avantage notable de pouvoir être adaptés à l'induction de lymphocytes T cytotoxiques dirigés contre tout type de déterminant antigénique de tout agent pathogène.

[0032] A titre subsidiaire la présente invention concerne aussi les intermédiaires de synthèse suivants: l'acidee 2-tertiobutyloxycarbonylamino hexadécanoïque (D,L) de formule (VIII) suivante :

55 la N-α-terbutyloxycarbonyl ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (IX) suivante :

la N- α -fluorénylméthyloxycarbonyl ϵ -palmitoyl-lysine (L) de formule (X) suivante :

5

10

15

45

la N- α -tertiobutyloxycarbonyl ϵ -[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] -lysine (L) de formule (XI) suivante :

ou la N-α-fluorénylméthyloxycarbonyl ε-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] lysine (L) de formule (XII) suivante:

ou un de leurs dérivés

[0033]. La présente invention est illustrée sans être aucunement limitée par les exemples d'application suivants dans lesquels les figures let 3 représentent les spectres en HPLC en phase inverse du lipopeptide V3GP12O, 312-327 succity/ respectivement lors des électrophoréses préparatives et analyfiques.

[0034] La figure 2 représente quant à elle son spectre de masse .

EXEMPLE 1.

10

20

- Synthèses des résidus pseudo-lipidiques (ou molécules hydrophobes).
 - 1. Synthèse de l'acide t-butyloxycarbonyl amino-2-hexadécanoïque .
 - 1.1 Synthèse de l'acide amino-2 héxadécanoïque.

T00351

35

Formule brute : C₁₆H₃₃NO₂

Masse moléculaire : 271,44

Mode opératoire :

Dans un autodave préalablement nettoyé à l'acide mirique 50%, et à l'acide phosphorique 10%, on introduit Q.0298 molé radice à 2-monhexadécanoique (10%) et 100 mil de NH₂Q-M en solution à 28%. Après agiliation, l'autodave est chaufité à 60°C pendant 15 heures. Le dérivé aminé en formation précipite dans le milieu réactionnel. Après refrodissement, l'autodave est aire , l'eau diffuée et l'éthand éliminé. Le métaigne réactionnel est filtré sur verre tritté de porsaité 4. La différence de solubitité des différents produits en milieu éthanol permet d'éliminer les traces d'acide 2-bronnbeau-décanoique par ringages.

Quantité de précipité obtenu : 4.37 g : rendement de 54%.

Remarque : la non solubité du dérivé aminé a été vérifiée dans de nombreux solvants (eau, éthanol, acide acéfique à froid, acide formique 70%, acétate d'éthyle, toluène, toluéne/acétoritrile, acétate d'éthyle/acétoritrile). Parmi tous les essais de solubilisation testés, seule l'action d'un détergent spécifique (le triméthylbenzylammonium Indrovade) ou de facide acétique bouillars da dissous le défivé armié.

Le précipité séché est repris par ISO mi d'audie acétique chauffé à reflux jusqu'à obtention d'une solution limpide jeunafte Le projements codres cont absorbées un charbon-végétul. Après l'Instant sur papie l'îltre plisés, l'edérivé aminé purifié est obtenu par cristallisation à partir de l'élust. Les cristaux blancs obtenus sont récupérés sur verre fritté de procristé l. Juvés à l'acida coétique froid arant d'être séchée en dessistates un FPOs.

Rendement : 46 % (le produit étant sous forme acétate on considère un PM de 33O,48).

[0036] Le rendement de purification équivaut à 85%.

The second second second

1.2. Synthèse de l'acide T-butyloxycarbonyllamino-2-hexadécanoïque.

100371

- Formule brute : C₂₁H₄₁NO₄
- Masse moléculaire : 371,557.
 - Mode opératoire :
 - Mise en solution de l'acide amino-2 hexadécanoïque .
- 10 [0038] A 5 mmoles d'acide aminé sous forme acétate (1.655g) sont ajoutés I.l équivalent de "Tirlon" (benzyltriméthy-lamonium/tyrolvo)e) en soution à 40% dans le méthanol (2.9 m) ainsi que IOO ml de DMF. Le métange réactionnel est laissé sous agitation à température ambiante jusqu'à mise en solution complète. Le DMF est alors évaporé à la pompe à pallettes. Le résidu est séché en dessicateur sur P₂O₅.
 [0039] Protection de la fonction amine.
- 75 [0049] Le récidu sec est discous dans un mélange constitué de 8 ml d'aau, 8 ml de KHCC₃ IN et 30 ml d'abcol tertiobutylique. A cette solution, sont ajoutés 2.5 équivalent de tertutylificationate (PM= 218.25). Le při est ajusté entre 8 et 9 à l'aide d'une solution de Nia₂CC₃ IN et maintenu constant dans les premières heures de réaction. La cinétique de couplage est contrôlés par d'inmatrioraphie sur control en minor de sillar.
- [0041] Après évaporation sous vide de l'alcool terifoutyfique, le produit est repris dans IOO mi d'aau. La phase or aqueuse est actifiée à pl. 13 par une solution n'URI N. Le Bo-acide aminé est certait à l'aide d'actient ofthyle (2 × IOO m). La phase organique est lavée à l'eau distillée, séchée sur Na₂SQ, arrhydre, filtrée puis concentrée à l'aide de l'évaporateur rotatif. Le réduit huileux est addrième de 4 mi d'atone. La crisitatisation du Bo-acide aminé est trov-risée par refroidissement en chambre froide . Les cristaux blancs sont récupérés sur verre fritté de porciété 4, lavés à l'hexane et adéchée an déssicieur sur P₂O₂.
- 25 Rendement : 16 à 18%.
 - I.3. Purification et caractérisation.
 - 1.3.1. Purification.

[0042] Des recristallisations successives ont permis d'augmenter la pureté (augmentation du point de fusion). La purification a conduit à une baisse de rendement d'au maximum 2% pour l'acide aminé hexadécanoique et d'au maximum 1% pour l'acide aminé protégé.

35 1.3.2. Caractérisation.

A.Point de fusion :

[0043]

90

Produit	Point de fusion obtenu
Acide 2-bromohexadécanoique	56°C
Acide amino-2 hexadécanoïque	144°C
Acide tert-butyloxycarbonyl amino-2 hexadècanoï- que	85°C.

B. Chromatographie sur couche mince de silice.

- [0044] Les solutions (IO à 20µl d'une solution à I mg/ml) sont déposées sur couche mince de silice (Merck gel de silice 60 sans indicateur de fluorescence).
- 6 [0045] L'acide 2-bromohexadécanoique est mis en solution dans l'éthanol, l'acide aminé 2-hexadécanoique dans l'acide acétique bouillant, et le tert-butyloxycarbony/amino-2-hexadécanoique dans le dichlorométhane. [0046] Choix du solvant de mirgation.
 - [0047] Les différents systèmes choisis sont :

Système A: butanol/acétate d'éthyl/acide acétique/eau dans les proportions volume/volume : 1/1/1/1. Système B: acétate d'éthyl/pyridine/acide acétique/eau dans les proportions v/v: 5/5/1/3.

Système B: acétate d'éthyl/pyridine/acide acétique/eau dans les proportions v/v: 5/5/1 Système C: chloroforme/méthanol/acide acétique dans les proportions v/v: IO/I/o,I.

[0048] Révélation

[0049] Après migration, dans le système de solvants appropriés, les couches minces sont séchées 15 minutes à 120°C avant d'être révélées après aspersion d'un réactif de révélation.

[0050] - Le réactif à la ninhydrine spécifique des fonctions amines primaires permet la révélation de l'acide aminé hexadécanol(un on protégé mais aussi du Boc acide aminé, l'aspersion d'acide acétique à 20% suivie d'un séchage le à 120°C permettant le déplacement du groupement Boc.

[0051] L'aspersion à l'aide d'un réactif composé de 2Og de (NH₄)₂SO₄, de 3 ml de H₂SO₄ et 10O ml d'H₂O permet la révélation simultanée des trois produits. Pour cette technique, le séchage de la chromatographie sur couche mince après aspersion, est réalisé à Taide d'un épiratéteur (résistance en porcelaire avec rayonnement infrarque) e

16 Résultat :

[0052]

20

Produit	Solvants	Rf
Acide 2-bromohexadécanoïque	Système A	O,5
	Système B	'
7	Système C	'
Acide amino-2 hexadécanoïque	Système A	O,82
*	Système B	O,94
	Système C	0
Acide tert-butyloxycarbonyl amino-2 hexadécanoï- que	Système A	'
	Système B	: 1
0 17	Système C	0,67

C. La spectrométrie de masse (PDMS BIO-ION 2O). Spectre de l'acide terri-butyloxycarbonyl amino-2 hexadécanoïque.

[0053]

MM (g)	(M-H)	Fragments:
MM théorique	370,557	
MM expérimen- tale	370,8	270

[0054] L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique. L'ion moléculaire se fragmente; il y a perte du groupement Boc (pic à 270). Le pic 296,6 représente l'ion de masse 270 additionné du groupement CN (nitrocellulose).

- Synthèse du 3-β-(2'carboxyméthoxy) cholest-5-ène.
 - 2 1. Synthèse du tosylate de cholestéryle.

100551

- Formule brute: C₃₄H₅₃SO₃
 - Masse moléculaire : 540,83,
 - Mode opératoire :
- Après dissolution de 25,86 mmoles de cholestéral (CQ) dans un minimum de prirdine (5 à 10 m), on ajoute un excès de choleure de tosse) (CQ, 52,8 mmoles). Après agistian pendant 12 heures, la prirdine est léminée par évaporation à sec. Le résclu est solubilité dans 20 ml d'acétone à chaud (la température est maintenue inférieure à 5°C pour crèvite la formation d'une huile). On fittre. Le toxylatide de cholestérol est obterup ar cristallisation à partir de l'étuat. Les cristaux blancs obterus sont lavés à l'acétone froid et séchés en dessicateur sur P₂O₅.
- 2.2. Synthèse du 3β-(2'hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène.

- Formule brute: C₂₉H_{5O}O₂.
- Masse moléculaire : 430,71.
- Mode opératoire:
- A 17.5 mmoles de tosylate de cholestéryle (Og) dissous dans IZO mi de dioxanne, sont additionnés 30 ml d'étylenejlyod (480 mmoles). Le milleu réactionnel est chauff à reflux pendant à heures à 120°C. Après réroidissesoment, il est repris dans ISO ml d'eau distillée. Le dérivé alcool formé est extrait à l'éther diéthylique (3 x 200 ml). La phase éthérée est luvée successivement par du NaHOO_3 % (2 x 200 ml) et de l'eau distillée (2 x 200 ml). Après séchage sur Na₂SO, anhyfre, la solution éthérée est concentrée jusqu'à obtention d'une huile. Après sédtion de 4 ml d'haxane, la cirtalillation set amorcée par fortement et réroidissement en chambre froide (4°C). Les cristiaux blancs sont récupérés sur verre tritté de porosité 4 et lavés à l'hexane avant d'être séchés en dessicateur 35 Sur P-Dos.
- Rendement : 32 à 34 %.
- 2.3 . Synthèse du 36-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène.
- **∞** [0057]
 - Formule brute : C₂₉H₄₈P₃,
 - Masse moléculaire : 444,69.
 - Mode opératoire :
- on réalise préalablement la soulision poydante : colle-ci comprend 2,67 g d'anhydride chromique, 2,3 mi de H₂SO, concentre, la volume étant porté à l'on miver de l'eau distillée. Le milieu opydant est ajoui às goute à goute à égunt à 6 soute à 65 mm des (2g) de 3 p-(2°-hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène dissous dans SO nd facétone. L'évolution de la réaction est contrôle par d'hornatographie sur couche minos. La réaction esthevée, les milieu réactionnel est repris dans contrôle par d'hornatographie sur couche minos. La réaction esthevée, les milieu réactionnel est repris dans contrôle par d'hornatographie sur couche minos. La réaction esthevée, les milieu réactionnel est repris dans l'action de distillée. Le distillée (2 x 200 ml), sièchée sur Na₂SO₂ amityque et concentrée juoqu'à obtention d'une huite. L'hulle est distillée (2 x 200 ml), sièchée sur Na₂SO₂ amityque et concentrée juoqu'à obtention d'une huite. L'hulle est distillée de 4 mil d'ether de pétrole. On texnise la cristalisation du dérvée àcide par retrodissement en charbre.
 - tionnée de 4 mil d'éther de pétrole. On tavorise la cristallisation du dérivé acide par remodissement en champre froide (4°C). Les cristaux blancs sont récupérés sur verre fritté de porosité 4, lavés à l'aide d'éther de pétrole et séchés en dessicateur sur P₂O₅.
 - Rendement: 29 à 31 %.

2.4. Purification et caractérisation.

2.4.1. Purification.

- 5 (0058) Le p-toluènesulfonate de cholestéryle est purifié par recristallisations successives dans l'acétone. Le p-{2-hydroxyéthoxy}-tolest-5-êne et dérivé acide not tous deux été purifiés par chromatographie sur couche épaisse de silice. A Chromatographie sur couche épaisse de silice.
 - [0059] Les dépôts sont effectués sur couche épaisse de silice (Merck gel de silice 60 PF 254 avec indicateur de fluorescence), les tâches étant révélées par des ultraviolets.
- 10 [0060] Une solution contenant 0,250 mg de produit est déposée sur la plaque de silice, les produits ont tous deux été dissous dans le dichlorométhane.

5	Produit	Solvant .	Rf
	3β-(2'-hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène	Ether de pétrole/Ether éthylique Proportions volume/volume:I/I	0,48
	3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5- ène	Ether de pétrole/Ether éthylique/méthanol Proportions v/v: IO/IO/3	0,52

[0061] Les deux produits ont été extraits de la silice avec du méthanoi . On observe pour chacun des produits une perte équivalente à environ 30% de la quantité déposée .

25 2.4.2. Caractérisation.

A. Point de fusion.

[0062]

30

Produit	Point de fusion (littéra- ture)	Point de fusion
Paratoluène sulfonate de cholesté- ryle	131,5°C-132,5°C	128°C
3β-(2'-hydroxyéthoxy)	102°C-104°C	99°C
3β-(2'-carboxyméthoxy) cholest-5- ène.	160°C-161°C	157°C

B .Chromatographie sur couche mince.

(6) [0063] Les dépôts (IO à 2O µl) d'une solution I mg/ml sont effectués sur couche mince de silice avec indicateur de fluorescence (Merck Keselgel 60F₂₆₃).
[0064] La mise en solution des différents produits est effectuée dans le dichlorométhane.

[0065] Après migration, dans le système de solvant approprié, les couches minces sont séchées à l'air avant d'être révélées act par ultra-violet , soit après aspersion avec HClO₄ (20%) et séchage à l'étuve (120°C pendant 20 minutes).

Résultat :

nesunai.

Différents systèmes de solvants.

[0066]

55

Système A: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions volume/volume : 1/1.

Système B: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions v/v : 1/2.

Système C: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v : 5/5/1.

Système D: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: IO/IO/3.

Système E: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: 5/5/2.

Système F : Ether éthylique.

5

15

20

Produit	Système de solvant	Rf
Cholestérol	Système A	0,54
*	Système B	0,3
	Système F	O,95
Paratoluène sulfonate de cholesté-	Système A Système B Sys-	O,85
ryle	tème F	0,62
		1
3β-(2'-hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène	Système A	0,41
	Système B	0,24
	Système F	O,9
3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-	Système A	0
ène .	Système B	0
	Système C	0,1
	Système D	0,42
	Système E	0,78
	Système F Effet de trainée:	RfO> 0,5

C. Spectrométrie de masse (PDMS).

Analyse du 36-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène.

[0067]

45

MM (g)	(M-H)-
MM théorique	443,69
MM expérimen-	443,1
tale	

L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique.

D. Résonance magnétique nucléaire du C13.

[0068] L'analyse du spectre du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été effectuée par comparaison avec le spectre RMN C13 du cholestérol.

55 [0069] La mise en solution du cholestérol et du 3B-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été réalisée dans le chloroforme deutéré.

Spectre du cholestérol.

[0070]

Pics	d(ppm) obtenu	attribution	d(ppm)théorique
T	140,7606	C5 ou C6	fonction alcène: d(ppm) de IOO)145
2	121,7064	C5 ou C6	
3	78,5715	CDCl ₃	
4	76,9981	CDCl ₃	-
5	75,4010	CDCl ₃	1
ľ à 22'	71 à II		fonctions alcanes.

20 Spectre du 3 β-(2'carboxyméthoxy)-choloest-5-ène.

[0071]

25

Pics	d(ppm) obtenu	attribution	d(ppm)théorique
ı	172,2923	C2'	fonction acide:d(ppm) de I6O à 185
2	139,8394	C5 ou C6	fonction alcène: d(ppm) de IOO à 145
3	122,5233	C5 ou C6	fonction alcène fonction éther:d(ppm) de 45 à 80
5	79,2943	Cr	+ léger déplacement
6	78,5903	CDCI ₃	
7	77,0089	CDCI ₃	
8	75,4146	CDCl3	
9 à 31,	65 à II		fonctions alcanes.

E. Analyse élémentaire .

45 [0072] L'analyse élémentaire du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a fourni les résultats suivants:

	Théorique	Obtenu
% de carbone	78,3	76,25
% d'hydrogène	IO,9	10,9
% d'oxygène	10,8	12,5

--

EXEMPLE 2 - Synthèse des lipopeptides.

I Méthode de couplage de l'acide 2-amino hexadécanoïque.

- [0073] Le choix des séquences construites sous forme lipopeptidique s'est porté sur la région 312-327 de la gp12O du virus VIH+LAV -BRU afin d'étuder la réponse T cytoloxique. On a effectué 3 préparations avec cette séquence. [0074] Le synthèse a été réalisée en phase solide (MERRIFIELD R.B.) 1983, J. Am. Chem. Soc. 85, 2148-2210).
- [0075] Tous les lipopeptides ont été synthétisés sur une résine benzhydrylamine (chargée à 0,72 millimole/gramme).
 Dans tous les cas, le premier acide aminé grefié ex l'acide BOC amino-2 hexadécanotique (2 équivalents). Cecì a permis d'obtenir des constructions où l'acide aminé C-terminal est l'acide amino-2 hexadécanolique sous forme amide afin
- d'évitre la présence d'une charge à proximité de la chaîne aliphatique hydrophobe. Après acétylation par l'anhydride acétique en milieu basique, afin de bloquer les sites réactifs libres, on a effectué le clivage du BOC N-terminal puis le couplage du premier acide aminé de la séquence.
- [0076] Toutes ces étapes ont été réalisées manuellement, ce qui a permis d'effectuer des contrôles très précis des couplages de l'acide aminé pseudolipidique et du premier acide aminé sur celui-ci.
- [0077] L'activateur de couplage est inexatluorophosphate de benzotriazolyl-Noxytriadimétylaminophosphonium (BCP) en présence d'hydroxybczotriazole (HCB)s de de disporpolytribymanino (BLBA). Grâce à cette méthode de couplage très performante, lo rendement de ces deux réactions de couplage a bujours été supérieur à 99,5% malgré le fort encombrement sérieure del à l'acide BCD amino-2 hexadécannique.
- 20 [0078] La suite des synthèses s'est effectuée de façon classique en automatique jusqu'au d'ernier acide aminé. A ce stade la peptidyl-résine a été divisée en 3 Pots, traités manuellement :
 - I lot a été conservé tel quel;
 - I lot a été greffé par l'acide BOC amino-2 hexadécanoïque.
- s Le couplage manuel (au BOP) de ce dernier a été suivi d'un civage du BOC N-terminal et d'une acétylation de toutes les fonctions amines ainsi démasquées. Cela a permis d'éviter la présence d'une charge à proximité de la chaîne alghratique hydrophobe de l'acide aminé pseudolpidique.
- I lot a été greffé par la diBOC, Na_c-lysine. Le couplage manuel (au BOP) de cette dernière a été suivi d'un clivage des deux BOC et du couplage manuel de l'acide palmitique (au BOP). Nous avons ainsi obtenu des peptides possédant un étbarlhitol+hisine en position N-terminale.
- [0079] Ces couplages effectués manuellement ont fait l'objet d'un contrôle étroit qui a révété des rendements toujours supérieurs à 99,5%. Ces résultats confirment l'intérêt de l'utilisation du BOP comme agent activent en synthèse pepildique, surtout pour coupler les acides aminée pseudolipidiques ou pour effectuer un couplage sur ces dérniers. Les lipopeptides synthétisés ont ensuite été clivés de leur support. Les lipopeptides dérivés de la séquence 312-327 ont été clivés par l'attlement à l'acide fluoritydrique authydre. Les rendements de coupure sont assez faibles, compris entre de l'acide de l'acid
- 40 et 70%. [0080] Il existe au moins deux explications à ces valeurs :
- 40 I) le clivage d'un peptide greffé sur une résine benzhydrylamine n'est jamais complet dans les conditions usuelles de coupure;
 - 2) la présence de l'acide amino-2 hexadécanoïque, directement en contact avec la résine, a certainement amplifié ce phénomène.
- 5 [0081] Après deux lavages (TFA-éther), l'identité des lipopeptides a été contrôlée en analyse d'acide aminé après hydrolyse acide totale et , pour certains, en spectrométrie de masse PDMS. Leur homogénété a été vérifiée en chromatographie sur couche minche de silice et CLIP en phase inverse analytique.
 - Méthodes de couplage du pimélautide et du triméxautide.
 - i) Méthode de couplage du pimélautide (ou du triméxautide) à l'extrémité N-terminale d'un peptide par le moyen d'un maillon succinvie.
- [0082] Cette méthode s'applique à la fixation du pimélautide (ou du triméxautide) non protégé sur un peptide construit en phase solide, encore fixé sur la résine, et aux chaînes latérales protégées.
 - [0083] Le triméxautide et le pimélautide (Phône Poulenc) présentent tous deux, doux fonctions carboxyliques libres, et une fonction armier primaire libre. La création d'une liaison armide prédéterminée entre le peptide et le piumélautide (ou le triméxautide), ne peut se faire que par utilisation du pimélautide (ou de triméxautide) comme partenaire arminé.

[0084] La succinviation du peptide sur la résine permet d'en faire le partenaire carboxylique.

DEPROTECTION

5 [0085] Le groupement terbutyloxycarbonyle, qui protège temporairement l'extrémité N-terminale du peptide sur la résine, est divé par l'action d'une solution d'acide trifluoroacétique à 40% dans le dichlorométhane, pendant 20 minutes sous adnation.

[0086] La résine est lavée par :

- deux fois 20 ml de dichlorométhane,
 - deux fois 20 ml de diisopropyléthylamine à 5% dans le dichlorométhane ,
 - deux fois 20 ml de diméthylformamide (pendant 3 minutes pour chaque lavage).

SUCCINYLATION.

[0087] Elle est réalisée en effectuant trois fois le couplage par mise en présence de la résine de la solution de succinylation avec :

- un quintuole excès d'anhydride succinique (solution à 5% dans la N-méthylpyrrolidone).
- de la dissopropyléthylamine en quantité stoechiométrique par rapport aux amines de la résine (pendant 20 minutes sous agitation).

ACTIVATION.

- 5 [0088] L'activation du carboxyle maintenant présent sur la résine est réalisée de la façon sulvante : [0089] la résine est soumise à l'action de la solution activante (pendant 15 minutes à température ambiante, et sous aditation):
 - B.O.P. (hexafluorophosphate de benzotriazolyloxy trisdiméthylamino phosphonium): 3 excès par rapport aux car-
- boxyres,
 H.O.B.T. (hydroxybenzotriazole) : 3 excès par rapport aux carboxyles,
 - diisopropyléthylamine : 7 excès par rapport aux carboxyles en solution dans la N-méthylpyrrolidone .

LAVAGE:

[0090] La solution est lavée par :

- 3 fois 30 ml de diméthylformamide,
- 3 fois 30 ml de dichlorométhane.

COUPLAGE:

[0091] La résine est soumise à l'action de la solution de couplage :

- pimélautide (ou triméxautide): 3 excès par rapport à l'ester activé d'hydroxybenzotriazole,
- diisopropyléthylamine : 3 excès par rapport à l'ester,
- diméthylsulfoxyde IO%
 - N méthylpyrrolidone 90 %: quantité suffisante pour dissoudre le pimélautide (ou le triméxautide).
- [0092] La solution saturée est environ à 4% de pimélautide ou de triméxautide après sonication et passage 2 minutes à 50°C.

2) Synthèse en phase solide du V3GP12O, 312-327 succinyl.

55 a) N-protection du pimélautide (ou du triméxautide) par le groupement tert-butyloxycarbonyle.

[0093] 500 micromoles de pimélautide (ou de triméxautide) sont dissous dans lO ml d'une solution tampon carbonate O,I M à pH 9,5.

[0094] On ajoute IO ml d'une solution de pyrocarbonate de diterbutyle à IOO mmoles/l.

[0095] Un pH compris entre 9 et IO est maintenu pendant IOO heures par ajoût de carbonate disodique.

[0096] Le milieu réactionnel est ensuite dilué par IO ml d'eau et IO ml d'éther diéthylique, et la phase aqueuse lavée est acidifiée à pH 2,5 par l'hydrogénosultate de potassium.

[0097] Une extraction par IOO ml de dichlorométhane, suivi d'une évaporation du solvant à l'évaporateur rotatif conduit à la cristallisation du Boc-pirnélautide (ou Boc-triméxautide).

[0038] L'incorporation du Boc-pimélautide (ou du Boc-triméxautide) en synthèse peptidique en phase solide génère deux isomères de position.

10 b)CLIVAGE ET PURIFICATION.

[0099] Le clivage du peptide en fin de synthèse est réalisé par l'acide fluorhydrique anhydre.

[0100] Le peptide est alors purifié par gelfiltration et HPLC préparative en phase inverse de type C4.

[0101] La figure l'représente le spectre à 235 nm de l'HPLC préparative , obtenu sur 20 mg de lipopeptide dissous dans HCOOH.

[0102] Le lipopeptide obtenu est alors analysé par hydrolyse acide totale, par chromatographie analytique HPLC C₄ et en spectrographie de masse.

[0103] La figure 2 représente le spectre de masse. On observe un pic distinc à 2422,2 ce qui correspond à la masse du lipopestide.

20 [0104] Les figures 3a et 3b représentent respectivement la chromatographie analytique HPLC C₄ du lipopeptide et du térnoin sans lipopeptide.

[0105] Les conditions de la chromatographie sont les suivantes :

solvant (A) : trifluoroacétate à O.5%o. gradiant : solvant B: acétonitrile O,75%. trifluoroacétate à O.5%o.

gradiant de IO% à 80% en 120 mn.

mesure à une longueur d'onde de 215 nm.

Lors de l'hydrolyse acide totale, l'acide diaminopimélique (Dap) présent dans le pimélautide et le triméxautide constitue un bon marqueur du couplage.

Résultats de l'hydrolyse acide totale

35 [0106]

Aminoacides	nanomoles	mesuré	théorique	mesuré/théori- que
. Thr	3.2500	0.97	1	O.97/1
Glu	7.1000	2.11	2	1.06/1
Pro	3.1800	O.95	- 1	O.95/1
Gly	10.3500	3.08	3	I.O3/1
Arg	6.6900	1.99	2	1.00/1
Val	3.3900	1.01	1	1.01/1
lle	9.5800	2.85	3	O.95/1
Phe	3.3500	1.00	1 '	1.00/1
Lys	3.5200	1.05	1.1	1.05/1
Arg	9.9200	2.95	3	O.98/1
Dap	3.500	1.05	1.	LO5/1

EXEMPLE 3

Immunisation à l'encontre du peptide NP 147-158.

101071 Les immunisations des souris sont effectuées comme suit :

Immunisations:

[0108] Les souris ont été injectées avec les préparations de lipopeptides par voie intrapéritonéalle (i.p.) ou par voie sous-cutanée (S.C.), avec ou sans adjuvant .

[0109] Il faut au moins deux injections (espacées de 8 à 30 jours) pour obtenir des CTL.

[0110] Chaque injection contient 5 x IO-8 mole de lipopeptide.

Détection des CTL

L,

[0111] 8 à 21 jours après la dernière injection, la rate des souris immunisées a été prélevée, les splénocytes de ces souris ont été cultivés in vitro à raison de 5 x (6° pélnocytes/2 n' de milieu de cultiver classique (PMCH x 10°/6 re x) pyruvats + acides aminés non essemiels + β-2-Mercaptoéthanol) contenant SµM du peptide correspondant à celui immilion ét dans la construction (possibilitée).

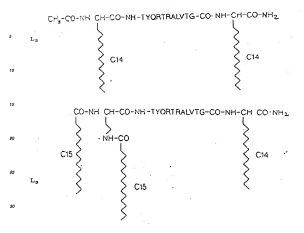
20 [0112] A partir du 5ème jour de culture in vitro, l'activité des CTL peut être détectée par le test classique de relarguage de 5¹Cr. (Martinon et al. J. Immunol., 142; 3499-3494, 1989).

[0113] L'activité des CTL est testée à l'encontre de cellules cibles syngéniques en présence du peptide (NP 147-158 R', P3CSS Pep.NP, ou L1-Pep.NP) ou à l'encontre de cellules cibles infectées par le virus influenza A.

(0114) Les résultats obtenus sont résultats de la telepau I. La première partie du tableau concerne des résultats délà obtenus, avec le vius influenza tetal, les protéine IP 147-158 fl du vius influenza et les joeppétie PS 05S-PEPNR qui est composé du peptide NP 147-158 couplée à la tripalmitoyl S-glycérylcystéinyle-séryle-sérine (DERES et al. précédemment dié).

[0115] La seconde partie du tablieau concerne d'une part les essais d'immunisation effectués avec des liposomes contenant les poption NP 147-158, et avec des lipospitaties L JL 2 et L3. Ces lipospedides sont des moldaules contenant or propition NP 147-158) et une partie lipidique. Les lipospetides L1, L2 et L3 ont donc les formules autwartes:

NH₂-TYORI RALVTG-CO-NH-CH-CO-NH₂



[0116] Les activités cytolytiques après 5 jours, l2 jours et plus de 21 jours montrent que l'on obtient une très forte activité pour le lipopeptide L1 comparé aux autres essais effectués.

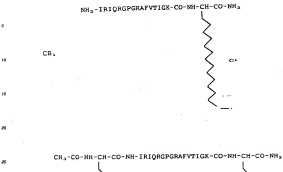
EXEMPLE 4

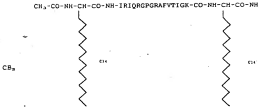
35

50

Immunisation par C1, CB2 et CB2 à l'encontre du peptide ENV 312-327.

- [0117] Ce peptide est un fragment de protéine, codé par le gène env du virus HIV.
- [0118] Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3. [0119] Le tableau II résume les résultats obtenus.
- [0120] Dans ce tableau, CB₁, CB₂ et CB₃ correspondent à des lipopeptides formés à partir du peptide issu de la protéine ENV et d'un lipide.
- [0121] Les formules de CB₁, CB₂ et CB₃ sont les suivantes :



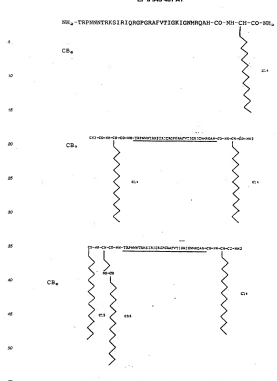


[0122] Les résultats du tableau II montrent une activité importante pour l'un des lipopeptides (CB1).

EXEMPLE 5:

15

- immunisation à l'encontre du peptide ENV 302-335.
 - [0123] Ce peptide est le fragment 3O2 à 335 de la protéine ENV du virus HIV.
 - [0124] Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.
- [0125] Les résultats sont figurés dans le tableau III.
- 35 [0126] Les formules des lipopeptides CB₆, CB₇ et CB₈ sont les suivantes:



[0127] On remarque dans le tableau III que les deux lipopeptides CB₆ et CB₇ montrent des activités cytolytiques très supérieures au térnoin.

EXEMPLE 6:

20

Immunisation par CB₁, CB₄, CB₅ CB₁₇, CB₁₉, CB₂₁ et CB₂₅ à l'encontre du peptide ENV 312-327.

[0128] Les protocoles expérimentaux sont sensiblement identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.

[0129] Le tableau IV reprend les résultats obtenus.

101301 La formule de CB1 est indiquée dans l'exemple 4.

[0131] Les formules de CB₄,CB₅ CB₁₇, CB₁₉, CB₂₁ et CB₂₅ sont les suivantes :

(2B 5 = R =
$$-CO$$
—(CH₂)₂—CONH—IRIQRGPGRAFVTIGK—OH

CB 21 Mélange de A ; R = OH R' = NH—IRIQRGPGRAFVTIGK—OH

B: R = NH-IRJQRGPGRAFVTIGK-OH R' = OH

(B)L)
NH2-CH-CO-IRIQRGPGRAFVTIGK-OH
CB₁₇

15

30

25 [0132] L'extrémité C-terminale de la séquence 312-327 de la protéine GP 120 de HIV-1 (LAV-BRU) est sous forme carboxylique. Un acide a amino hexadécanoique racémique a été fixé sur la région N-terminale. La fonction N-terminale est sous forme amine.

TABLEAU I

Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activité cytolytique		
			j5	j12	≥ j21
0	NP.147-158R	NP.147-158R*(a)	-	•	++
		Virus Influ.(b)			(+)
Virus Influ.	NP.147-158R	NP.147-158R*	(++)	(++)	(+++)
		Virus Influ.	(++)	(++)	(+++)
NP.147-158R	NP.147-158R	NP.147-158R*	(-)	-	+
		Virus Influ.	(-)		
	Virus Influ.	Virus Influ.	(-)		
P ₃ CSS-Pep.NP	NP:147-158R*	NP.147-158R*	(++)	1	
		Virus Influ.	(++)		
		P3CSS-Pep.NP	(++)		
LIPOSOME-Pep.NP(c)					
[1x s.c. Syntex]	NP.147-158R	NP.147-158R*	-	T -	
[lx i.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R*	-	-	
[2x s.c. Syntex]	NP.147-158R	NP.147-158R		++	
[2x i.p.]	NP.147-158R*	NP.147-158R*	-	++	
LIPOPEPTIDES- Pep.NP.					
L1-Pep.NP.[2x i.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R-	-	+++	
		Virus Influ.	-		
		L1-Pep.NP.	++++	+++	
L2-Pep.NP. [2x i.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R		-	
		Virus Influ.	-		İ
•	l	L1-Pep.NP.	-	1 -	
L3-PEP.NP.[2x i.p.]	NP.147-158R*	NP.147-158R		1 .	
	· ·	Virus Influ.			
		L1-Pep.NP.	-		

(b)cellules cibles syngéniques infectées par un virus influenza A (c) liposomes chargés en peptide NP.147-158 R'

			TABLEAU II					
	IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE ENV.312-327 (HIV-BRU)							
5	Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activité cytolytique				
)5	j12	≥ j21		
	0	ENV.312-327	ENV.312-327(a)			++		
10			Vac-env (b)	-	-	-		
		CB1	ENV.312-327(a)	-	1	-(?)		
	Vac-env .	ENV.312-327	ENV.312-327(b)	(++)				
			Vac-env (b)	(++)				
15	ENV.312-327	ENV.312-327	ENV.312-327(a)	- 3	• •	++		
			Vac-env (b)					
20	LIPOPEPTIDES- ENV.312-327							
20	CB1 [lx i.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)					
	CB1 [2x i.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)	+++	+++	+++		
			Vac-env (b)	+++	+++	+++		
25	CB1 [lx s.c.Symtex]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)					
	CB1 [2x s.c.Syntex]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)	**				
	1		Vac-env (b)	++	1			
30	CB2 [2x i.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)	-		++		
			Vac-env (b)	-		+++		
	CB3[2x i.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a)					
			Vac-env (b)	-		-		
35	(a) cellules cibles syngéniques en présence de 3uM de peptide ENV 312-327							

40

(a) cellules cibles syngéniques en présence de 3µM de peptide ENV 312-327
 (b) cellules cibles syngéniques infectées par un virus de la vaccine permettant l'expression du gène env. du VIII.

TABLEAU III

Injection in vivo	Stimulation in vitro	Activité cytolytique				
			j5	j12	≥ j21	
ENV.3O2-336	ENV:3O2-336					
	ou	ENV.312-327(a)	١.	-		
	ENV.312-327		l			
LIPOPEPTIDES- ENV.3O2-335						
	ENV.3O2-336					
CB6 [2x i.p.]	Ou	ENV.312-327(a)	++			
	ENV.312-327	Vac-env (b)		+++		
	ENV.3O2-336					
CB7 [2x i.p.]	Ou	ENV.312-327(a)	++			
	ENV.312-327	Vac-env (b)		+++		
	ENV.3O2-336					
CBS [2x i.p.]	Ou	ENV.312-327(a)	.	.		
	ENV.312-327	Vac-env (b)		.		

(a) cellules cibles syngéniques en présence de 3µM de peptide ENV 312-327

(b) cellules cibles syngéniques infectées par un virus de la vaccine permettant l'expression du gène ENV du

TAI

10

15

20

25

30

35

55

TABLEAU IV

	I TOLL	1011			
Immunisations an	ti-peptide ENV. 312-327 CB		5, CB ₁₇ ,CB	₁₉ ,CB ₂₁ et	
Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activité cytotoxique		
			14ل>	21 ليه	
CB1 (2x s.c.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	+++	
		Vac-ENV	+++	+	
		CB1	+++		
CB4 (2x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	+++	
		Vac-ENV	+++	+++	
CB17 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	:	++	
		Vac-ENV		+	
CB19 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+	***	
		Vac-ENV	-	+	
CB21 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	++	+++	
		Vac-ENV	++		

TARLEALLIV (suite)

	IABLEAUT	<u> </u>			
Immunisations anti-p	peptide ENV. 312-327 CB ₂		5, CB ₁₇ ,CB ₁	₉ ,CB ₂₁ et	
Injection in vivo	Stimulation in vitro Cible Activité cytoto				
			14لت	21 له	
CB25 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	NT	
		Vac-ENV	++		
CB25 (2 x i.p.FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327	++	NT	
		Vac-ENV	+		
CB25 (3 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	NT	
	'	Vac-ENV	++		
CB25 (3 x i.p. F(A)	ENV 312-327	ENV 312-327	++	ŇŤ	
		Vac-ENV	++		
CB25 (2 x s.c.)	ENV.312-327	ENV 312-327	***	NT	
		Vac-ENV	**		
CB25 (2 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	NT	
		Vac-ENV	+++		
CB25 (3 x s.c.)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	NT	
		Vac-ENV	#		
CB25 (3 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327	+++	NT	
		Vac-ENV	+++		
CB5 (2 x i.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327	******	****	
		Vac-ENV	++	+++	

35 Revendications

90

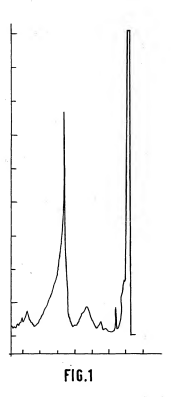
- 1. Lipopeptido comprenant une partie peptidique ayant entre 10 et 40 actides aminés environ et préférentiellement entre 10 et 20 acties aminés environ et comportant au moins un déterminant antiégénique induisant spécifiquement nides (maniferent partier préférent périferent des l'emphocytes T-cytotoxiques, ledit (popeptide comprenant une ou plusieurs châtines dérivées d'actides gras comportant de 10 à 20 attenues de activone choisis parris (11) actide 2-aminénheadécandque, (2) le prinétautide et (3) le triméxautide, el/ou un ou plusieurs groupements stéroides modifiés et couplés sur des fonctions aNH2 ou aNH2 destifies acties aminés actives aminés actives aminés actives aminés actives aminés autients.
- Lipopeptide selon la revendication 1, caractérise en ce que le groupement stéroïde est la N-ε-[(cholest-5-ényl-3oxy)-acétyl]-lysine ou l'un de ses dérivés.
- Lipopeptide selon la revendication 1, caractérisé en ce que le groupement stéroïde est l'acide cholest-5-ényl-3-oxy acétique ou l'un de ses dérivés.
- 50 4. Lipopeptide selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que la partie peptidique est un fragment d'une protéine comprenant au moins un déterminant antigénique des virus HIV1 ou HIV2.
 - Lipopeptide selon la revendication 4, caractérisé en ce que la partie peptidique est un fragment de la protéine codée par le gène ENV et en particulier le fragment 312-327 ou le fragment 302-336
 - 6. Vaccin à l'encontre d'un agent pathogène contenant l'un des lipopeptides selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 7. Vaccin selon la revendication 6 à l'encontre des maladies liées aux virus HIV, caractérisé en ce qu'il contient un ou

des lipopeptides selon l'une des revendications 4 et 5.

30

40

- Utilisation d'un lipopeptide selon l'une des revendications 1 à 5 pour la fabrication d'un médicament pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'un antigène, par induction de lymphocytes T-cytotoxiques.
- Utilisation d'un lipopeptide selon l'une des revendications 1 à 3 pour la fabrication d'un médicament destiné à l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre de cellules tumorales.
- 10. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que le médicament est destiné à l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'agents pathogènes.
 - 11. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que les agents pathogènes sont des virus.
 - Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que les agents sont les virus HIV1 et HIV2, auquel cas l'immunisation est effectuée à l'aide des lipopeptides selon l'une des revendications 4 ou 5.
 - 13. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que les agents pathogènes sont des parasites.
 - 14. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'au moins un lipopeptide selon l'une des reverdications 1 à 5 en association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement accetables.
 - 15. Composition selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement des maladies liées aux virus HIV, par induction des lymphocytes T-cytotoxiques.
 - Composition selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement de certains cancers, par induction de lymphocytes T-cytotoxiques.



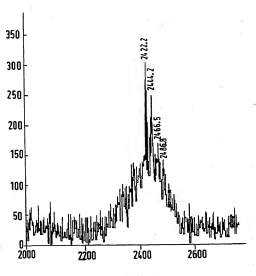
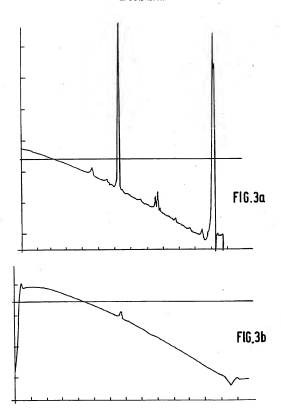


FIG.2







Office européen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demando EP 99 10 5773

Catégorie	Citation du document avec des parties pertir	indication, en cas de besoin, nentes	Revendication concernee	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.8)
A	11 mai 1987 Columbus, Ohio, US; abstract no. 154381 E WATARI ET AL.: "	A synthetic peptide rotection from letha es simplex virus"	1	C07K14/16 A61K47/48
A	26 mai 1986 Columbus, Ohio, US; abstract no. 184455 C O JACOB ET AL.: the immunogenic cap cholera vaccine" page 472: XPO02107342 & MOL. IMMUNOL.,	"Effect of carrier o	1	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (INLCLS) COTK A61K
Α .		ia, Immunogenicity of a tide; enhancement by itty acid carrier "		
Lep	résent rapport a été établi pour to	utes les révendications		
	Lisu de la recherche	Date d'achevement de la recherche	· · ·	Examinateur

EPO FORM 1503 03 02



Office europeen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 99 10 5773

DO	CUMENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENT	S	
atégorie	Citation du document avec des parties pertir	indication, en cas de besoin, ientes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.6)
		ANY MEDICAL COLLEGE)	1-15	DOMAINES TECHNIQUES PRECHERCHES (INC.CLS)
Leo	résent rapport a été établi pour to	utes les revendications	-	
	Lieu de la recherche	Date d'achivement de la recherche		Exampleur
	LA HAYE	25 juin 1999		turzo, P.
X : per Y : par aux A : aux	CATEGORIE DES DOCUMENTS CTI ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaiso re document de la même catégorie rère-plan technologique upgation non-ecrate	ES T: théorie ou E: document o date de dép en avec un D: caté clars la L: caté pour d'	principe à la base de fi de brevat antérieur, ma sot ou après cette date a demande autres reisons s la même tamille, docu	is publié à la

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 99 10 5773

La préserte annes indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets ciés dans le rapport de reinerches exprésent et de C-dessaux. L'exclusi membres sont contenus au pricher informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les crissippements fourns cont donnés à ter indicate l'enrappemp sais responsabilité de l'Office européen des brevets.

25-06-1999

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de Membre(s) de la publication famille de brevet(s)		embre(s) de la nille de brevet(s)	Date de publication	
EP	306912	Α	15-03-1989	AU	2192588 A	09-03-1989
*						

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No. 12/82